Searching PAJ Page 1 of 2

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2000-351820

(43)Date of publication of application: 19.12.2000

(51)Int.Cl.

C08F290/06 C04B 24/26 C08F 2/04 C08F220/00 C08K 3/00 C08L 55/00 C08L 95/00 // C04B103:40

(21)Application number: 2000-065328 (71)Applicant: SKW TROSTBERG AG

(22)Date of filing: 09.03.2000 (72)Inventor: ALBRECHT GERHARD DR

HUEBSCH CHRISTIAN LEITNER HUBERT GRASSL HARALD KERN ALFRED DR

(30)Priority

Priority number: 99 19926611 Priority date: 11.06.1999 Priority country: DE

(54) COPOLYMER BASED ON UNSATURATED MONOCARBOXYLIC OR DICARBOXYLIC ACID DERIVATIVE RADICAL AND OXYALKYLENE GLYCOL ALKENYL ETHER RADICAL, ITS PRODUCTION. AND ITS USE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a copolymer which retains processability for a long term and can give a high-strength cured product, which copolymer comprises unsaturated mono- or di-carboxylic acid derivative units having a specified structure, oxyalkylene glycol alkenyl ether units, and polysiloxane compound units, and like units in a specified ratio.

SOLUTION: This copolymer comprises 51-95 mol% unsaturated mono- or di-carboxylic acid derivative units

represented by e.g. formula I, 1-48.9 mol% oxyalkylene

CH, -- CR' --

Searching PAJ Page 2 of 2

glycol alkenyl ether units represented by formula II, 0.1-5 wt.% silozane compound units represented by e.g. formula III, and 0-47.9 mol% unsaturated dicarboxylic acid derivative units represented by e.g. formula IV and has an average molecular weight of 1,000-100,000 g/mol. In the formulae, R1, R2 and R7 are each hydrogen of a 1-20C aliphatic hydrocarbon group; R3 is hydrogen or a 1-15C aliphatic hydrocarbon group; R4 is hydrogen or methyl; X is OaM or the like; a is 1/2 or 1; M is hydrogen, a metal cation or the like; S is COOMa or the like; T=-W-R7; W is a polydimethylsilozane group; n is 0-200; m is 2-4; and so forth.

#### (19)日本(葡特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(II)特許出職公開番号 特開2000-351820 (P2000-351820A)

(43)公開日 平成12年12月19日(2000, 12, 19)

審査請求 有 請求項の数18 OL (全 16 頁) 最終頁に続く

(21) 出職番号 特徽2000--65328(P2000--65328)

(22) 出版日 平成12年3月9日(2000.3.9)

(31) 優先権主告許号 19926611、5

(32) 優先日 平成11年6月11日(1999. G. 11) (33) 優先権主張隊 ドイツ (DE) (71)出線人 390009025

エス カー ヴエー トローストベルク アクチェンゲゼルシャフト

SKW TROSTBERG AKTIE

ドイツ連邦共和国 トローストベルク ド クトルーアルベルトーフランクーシュトラ

ーセ 32 (72)発明者 ゲルハルト アルプレヒト

ドイツ連邦共和国 タッハーティング イ

ェーガーヴェーク 7アー

(74)代理人 100061815 弁理士 矢野 被雄 (外4名)

最終質に続く

(64) 【強明の名称】 不飽和モノカルボン酸誘導体またはジカルボン酸誘導体およびオキシアルキレングリコールーアルケエルエーテルの幕をベースとするコボリマー、その製油方法、およびその使用(57)【 振铃】

【議題】 不飽和モノカルボン酸減等体またはジカルボン酸誘導体はよびオキシアルキレングリコール・アルケニルエーテルの基をベースとするコポリマー、その製造方法、およびその使用を提供する。

【解決手段】 綾コホリマーが、a) 式 I aおよび / または I bおよび / または I c o / 精造要素 5 1 ~ 9 5 モル %、b) 一般式 I l o / 構造要素 1 ~ 4 8 . 9 モル %、c) 式 I I l aまたは I ! l b / 構造要素 0 ~ 4 7 . 9

モルツを含有する 【効果】 わずかな配量ですでに高濃度のコンクリート

混合物の加工性を長期間保持し、かつ同時に木/パイン グー比の著しい低下により個々の建設材料を分離させる ことなく硬化した状態の建材で強度を向上する、

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 不整和モノカルボン酸誘導体またはジカ ルボン酸誘導体およびオキシアルキレングリコールーア ルケニルエーテルの基をペースとするコボリマーにおい

19

े प्रदेश

R: -- 水業または1~20個の炭素原子を有する脂肪族 歴化水素基

M=水素、一備もしくは二価の金銭カチオン、アンモニ ウムイオンまたは有機アミン基、

a = 1 > 2または1.

R2=水素、1~20個の炭素原子を有する脂肪族終化 水素基、5~名機の炭素原子を有する脂環式炭化水素 基、6~14機の炭素原子を有する置換もしくは非震頻 のアリール基

Y=O, NR3,

m=2~4. および

 $n = 0 \sim 2.00$ 

(xt+).

(化4) S = H, COO,M, -COOR<sup>s</sup>

T = -U1-(CH-CH<sub>2</sub>-O)<sub>x</sub>-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>1</sub>O)<sub>y</sub>-R<sup>6</sup>

CH<sub>8</sub>

-CO-[NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>]<sub>4</sub>-W-R<sup>7</sup>

-CO-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-W-R<sup>3</sup>

-{CH<sub>2</sub>}<sub>2</sub>-V-{CH<sub>2</sub>}<sub>2</sub>-CH=CH-R<sup>2</sup>

5 = -COOR<sup>6</sup> またはCDO<sub>6</sub>Mの場合 -COOR<sup>6</sup> じ' = -CO-NH-, -O-, -CH<sub>5</sub>O-

U2 = -NH-CO-, -D., -OCH,-

て、該コボリマーが、

a) xlasiU/stilbsiU/stile: [K1]

[ Http

R\*は、水素または1~5個の炭素原子を有する脂肪族 廃化化器基

pは、0~3を表し、かつR<sup>2</sup>。mおよびnは上記のものを表す1の構造要素1~48、9モル%。

c) KIII ažtil IIb:

1831

【化5】

$$W = \begin{pmatrix} CH_3 \\ SI - O \end{pmatrix} \begin{pmatrix} CH_3 \\ SI - CH_3 \end{pmatrix}$$

$$CH_3 \quad CH_3$$

$$H_1 = H_1 CH_3$$

R<sup>6</sup>= 3~20個の炭素原子を有する脂肪核炭化水素 基、5~8個の炭素原子を有する脂環水炭化水素基、6 ~14個の炭素原子を有するアリール基、 【作6】

「式中、a、M. XおよびYは、前記のものを表す」の 構造要素 0~47、9~40%を含有することを特徴とす る、不飽和モノカルボン酸誘導体またはジカルボン酸誘 響体およびオキシアルキレングリコールーアルケニルエ ーテルの基をペースとするコポリマー。

【請求項2】 R がメチル基である、請求項1記載のコポリマー。

【籍求項3】 州が、ナトリウムイオン、カリウムイオン、カルシウムイオンまたはマグネシウムイオンの群から選択された一種もしくは二種の金属カチオンである、籍末項!または2記載のコポリマー。

【請求項4】 R<sup>2</sup>=フェニルの場合、フェニル基が1 つ以上のヒドロキシル基、カルボキシル基まだはスルホン酸基により覆接されている、請求項1から3までのいずれかり宿配数のコポリマー。

【請求項5】 式11中で、p=0およびm=2を表 す。請求項1から4までのいずれか1項記載のコポリマ

【請求項6】 式 I a およびくまた(は I b および/また は I c の精密要素 5 ~ 7 5 モル%、式 I 1 の構造要素 19.5~39.5 モル%、式 I I I a およびくまたは I I I I b の構造要素 0.5~2 モル%、ならびに式! V a および/または I V b の精造要素 5~2 0 モル%を含 育する。請求項 I から5までのいずれか I 項記載のコポ リマー

【講求項7】 式1、11、111および1Vの構造要素の合計に対して付加的に、そのモノマーかビニル誘導体または (メタ) アクリル酸誘導体である構造要素を5 の七ル常まで含有している、請求項1から6までのいずれか1項記載のコポリマー。

【請求項8】 付加的な構造要素が、モノマーのビニル ្ 縁塚体、スチレン、αーメチルスチレン、ビニルアセテ ート、ビニルプロピオネート、エチレン、プロピレン、

[化7]

イソブテン、パーピニルピロリドン、アリルスルホン酸、メタリルスルホン酸、ビニルスルホン酸をたほピニ ルホスホン酸から形成されている、請求項7記載のコポ リマー。

【請求項9】 付加的な構造要素が、モノマーの(メ ク)アクリル酸誘導体、ヒドロキシアルキル(メタ)ア クリレート、アクリルマラに、メタクリル・ラミド、AM PS、メチれメタクリレート、メチルアクリレート、ブ チルアクリレートまたはシアのヘキシルアクリレートか 合粉弦をたている。請求可予報のコポリマー

【請求項10】 半均分子量1000~100000g /モルを有する、請求項1から9までのいずれか1項記 練のコポリマー。

【請求項12】 不適和とノカルボ 微誘導体まえはジ カルボン微誘導体5 ラーフ5 モル%、オキシアルキレン グリコールーアルケニルエーテル19、5~39、5モ ル%、ビニル性ボリアルキレングリコール化合物、ボリシロキャン化合物は大はエステル 化合物の、5~2モル %。およびジカルボン微誘導体5~20モル※を使用する。請求項11 記載の方法。

【請求項13】 式1、11、111わよび「Vにより 表される構造要素を有するモノマーに対して、さらに付 加的にビニル誘導体または(メタ)アクリル激誘導体5 0モル%までを共重合させる。請求項11または12記載の方法。

【請求項14】 水溶液中で温度20~100℃で重合 を実施する、請求項11から13までのいずれか1項記 数の方法。

【請求項15】 水溶液の譲度が、30~50質量%である、請求項14記載の方法。

【請求項16】 溶剤を使用せずに、ラジカル兼合欄始 剤を用いて温度20~150でで乗合を実施する、請求 項11から13までのいずれか1項記載の方法。

【請求項17】 鉱物資もしくはビチューメンのバイン ダーをベースとする本性懸濁液ならびに粉末状の分散バ インダーをベースとする本性懸濁液のための添加剤とし ての請求項1から10までのいずれか1項記載のコポリ マーの痺阻.

【請求項18】 鉱物質パインダーの質量に対して0. 01~10質量%の量で使用する、請求項17記載の使

#### 【発用の詳細な説明】

#### [0001]

【奏明ン賦せる技術分野】 4条明財法、不絶和モノカルボン酸路海体またはジカルボン酸路海体またはジカルボン酸路海体はよびオキシアルキレングリコール・アルケエルエーテルをベースとするコポリマー、その製造方法、ならびに無機または有機の固体の水性整治液のための添加剤としてのその使用に関する。

#### 100021

【従来の技術】 将末状の無機もしくは有機物質、例えば 格士、ボーセレンスラッジ (Procit lanschlicker)、ケイ 軽視的ま、チョーク。カーボンブラック、管石粉、顔 料、ケルク、アラスチック粉末および未受総合剤の木性 スラリーに、その加工性、つまり混解性、塗球性、喰い に、ボンツ解放性または液砂を改善するため、した しば分散剤の形の添加剤を添加する。適例イオン性の基 を有するこれらの添加剤は、固体凝集体を解腎させ、生 とた粒子を分配させ、かっこのようにして特に高速度の 隠窩液の加工性を改善することができる。この効果は、 セメント、石原ならびに高能カルシウムペースの木硬結 合剤をベースとする建設材料高金物を、場合より育機 (例えばビチューメン)合分と混合物して製造する際に も、およびモラミック材料。相大性材料および油田建設 申料のためなり利用される。

【0003】前記のパインダーをペースとするこれらの 建設科料組合物を即使用可能で加工性のある形に変える ために、適例、実質的にその後の水和工程もしくは硬化 工程のために必要とされるよりも多くの退離水を必要と する。建設部料中で湯別量であり、後に業者する水によ り形成される中空割合は、機械的強度および安定性の顕 着な変化たっながる。

【000日】規定の加工粘稠度でこの過剰量の水分を減

少させるために、および/全式は規定の水・パインダー 比での加工性を改善するために、一般に流水削またはソ ルベントと時ずる添加剤を使用する。このような薬剤と して特にナフタリンスルボン酸またはプルキホナフタリ ンスルボン酸をペースとする単額合生成物(EP・A・ 0214412号を参照のこと)もしくはスルボン酸基 を有するメラミン・ホルムアルデトド側離(DE物計算 1671017号明細書を参照のこと)が公知である。 1671017号明細書を参照のこと)が公知である。 1671017号明細書を参照のこと)が公知である。 1700051との添加剤はおける欠点は、特にコンクリート に変したがけるその優れた液化作用が、類い場間にお たって生じているにしかすぎないことである。 地間にあいて、シート提供も に関いている場合に関いで、フランア提供も に関いている場合に問題を生しる場合がある。

【6006】付加的全間燃は、このようなシルベントを 採認および窓内領域(石雷ボードの乾燥、無水石膏の流 し強り少瀬用、コンクリート設成部材)において池海用す る際に生じる。というのも製造条件により製品中に含有 されている場性のホルムアルデヒドの放出のいては著し い労動衛生上の負荷につ支がりうるからである。この理 由によりすでに、その代わりにマレイン酸モノエステル およびスチレンからなるホルムアルデヒド不会のコンク リートリルベントを、耐えばむドーAーの306449 号に相応して開発することが混みられた。これらの添加 利を用いてコンクリート混合物の流動性を、十分に気が 時間におたって保持することができるが、しかし本来存 在しているをかめて高い分散作用は、ボリマー状のエス テルの加水分解により条件付けられて、ソルベントの水 性調製物の形成像にきかめて急速に失われる。

【0007】この問題は、EPーA-0373621号 に相応してアルキルポリエチレングリコールアリルエー テルおよび無水マレイン酸をペースとするソルペントの 場合には全とない。しかしこの生成物が、肺証の場合と 間様に昇脂が性化合物である場合、不所型に高い空気記 割合をコンクリート混合物に導入し、その結果、硬化し た建材の発度および安定性が指なわなる。

【0008】この理由により、これらのポリマー化合物 の水溶液に、消泡剤、例えばトリブチルホスフェート シリコーン溶解をおよび種々の水不溶性アルコールを、 固体含有率に対してり、1~2質量®の濃度で添加する ことが必要である、これらの成分の混合さまが相応する 調製物の失事を定性の均質とか段排は、これの所泡 納度とエマルジョンの形で鑑加したとしても非常に掲載で

【000】コポリマーに満趣性または空気郷入防止性 の破分を完全にまたは少なくとも部分的に担か込むこと により、0E19513126A1号の記載によって分 羅の問題を解除することができる。

【0010】しかしここに記載されているコボリマーの

高い効果およびわずかな「スラン 了報失」は、しばしば コンクリートの不十分な24時間施度につながることが 明らかた空った、このようなコポリマーは特に、最小現 度の水力で特に撤索に接合され、ひいては強度が高く、 かつ後定性の高いコンクリートを製造し、かつ機化プロ セスを促進するため未要性ではのpthaerturg/【良産部村 産業】を断念するべき場合に、最適な特性を有していな いた。

#### [0011]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明の課題 は、公知の薬剤の前記の欠点を有していない、つまりわ ずか会配量ですでに高濃度の縁材混合物の加工件を実施 にあわせて長期間保持し、かつ同時に水/パイングー比 の極端な低下により硬化した状態の建材で高められた強 度を生じる新規のコポリマーを提供することである。

## [0012]

【課題を解读するための手段】都定課題は本売明により、不飽和モノカルボン酸誘導体またはジカルボン酸誘導体またはジカルボン酸誘導体はまたはジカルボンを誘導体は大いカーテル・フルケニルエーデルの基をベースとするコポリマーにおいて、式1 a および/または 1 b および/または 1 b および/または 1 c ; 【 0 0 1 3 】

【0016】[式中、R\*は、水素または1~5個の炭

## 1481

b) ---做式11:

[0015]

I#91

la

[00]4][武中、

R1 ::: 水素または1~20個の炭素原子を有する脂肪粧 逆化水素基。

$$X = O_8M$$
,  $-O - \{C_8H_{48}O\}_8 - R^2$ ,  $-NH - \{C_8H_{48}O\}_8 - R^2$ ,

M…水素、一備もしくは…価の金属カチオン、アンモニウムイオンまたは有機アミン基。

#### am1/23241.

R<sup>3</sup> = 水業、1~20 優の炭素原子を有する脂肪族炭化 水素基、5~8 傷の炭素原子を有する脂質丸炭化水素 基、6~14 傷の炭素原子を有する置換または非灘機の アリール基

Y=O, NRt,

m=2~4、および

n=0~200

を表す]の構造要素51~95モル%、

Hia

[00]8][式中、

[[611]

$$\begin{split} S &= i A, -COO_{i}M_{i} - COOR^{b} \\ \tilde{\Gamma} &= -U^{1}(CH \ CH_{2} \cdot O)_{2} \cdot (CH_{2} \cdot Cil_{2} \cdot O)_{7} \cdot R^{b} \\ \vdots \\ & CH_{3} \\ -W \cdot R^{f} \\ -CO \cdot [NH \cdot (CH_{2})_{3}]_{1} \cdot W \cdot R^{f} \\ -CO \cdot [CH_{3}]_{1} \cdot W \cdot R^{f} \\ -(CO \cdot C(CH_{3})_{1} \cdot CH = CH \cdot R^{2} \\ S &= -COOR^{3} \cdot S \cdot tt \cdot COO_{3}M \cdot tt \cdot S \cdot COOR^{4} \\ U^{1} &= -CO \cdot NH \cdot -, \cdot O_{1} \cdot -CH_{2}O \cdot U^{2} \\ U^{2} &= -NH \cdot CO \cdot -, \cdot O_{2} \cdot -CH_{3}O \cdot U^{2} \\ V &= -O \cdot CO \cdot C_{9}H_{3} \cdot CO \cdot O \cdot \cdot \cdot S \cdot tt \cdot V \cdot CH_{3}O \cdot$$

【0020】R<sup>5</sup> = 3~20個の炭素原子を有する脂肪 族炭化水素基、5~8個の炭素原子を有する脂環式炭化

114 = H, CH,

#### IVa

【0024】【吹中、a、M、XおよびYは、前記のも のを表す)の構造要素の~47、9モル%を含有するこ を特徴なする不触和モノカルボン蜘蛛棒体またはジカ ルボン微熱棒体およびオキシアルキレングリコール…ア ルケニルエーテルの基をベースとするコボリマーによっ て解決される。

【0025】窓外なことに不飽和モノカルボン酸誘導体 またはジカルボン酸誘導体まよびオキシアルキレングリ コール・アルケニルエーデルをペースとする本発明によ コボリマーは、強度の発生を遅延させることなく、わ ざかた背景で水件の縁れ極端落に優れた加工性を付与す。 ることが明らかになった。特に水/バインダーの割合の 機構な低下がさらに本発明によるコポリマーを用いた流 動性の高い連邦につながり、かつ連材混合物の層々の成 分の分響につながらないことは変勢であった。

【0026】本発明のコポリマーは、少なくとも3個、 しかし有利には4個の構造要素 a), b)、c)および d)を有している 第一の構造要素 a)は、一般式 1 a、1bまたは1c:

[0027] [化14]

【0028】を寄するモノカルボン酸誘導体またはジカ ルボン酸誘導体を表す、

【0029】モノカルボン酸誘爆体 I a の場合、R ・は、水素または1~20個の炭素原子を有する脂肪級 炭化や素蓄、有利にはメチル基を表す。構造 I a および I b中のXは、M. a. m. nおよびR\*に関して以下 の意味を有している - 〇、射および/全たは - 〇 - (亡。 H.O) -- REGL < U-NH- (C.H.O) -- RE を表す: 別は、水業、一価もしくは二価の金属カチオ ン、アンモニウム、有機アミン基ならびに繋が一個のカ チオンであるか二億のカチオンであるかによって a == 1 2または1を表す。有機アミン基は有利には第一級、 第二級または第三級C: ~ga ーアルキルアミン、C: ~ga ーアルカノールアミン、Cs~~ーシクロアルキルアミン およびC。〜。。ーアリールアミンから誘導される領換さ れたアンモニウム基である。これらの基が誘導される適 切なアミンの例は、プロトン化された(アンモニウム) 形のメチルアミン、ジメチルアミン、トリメチルアミ ン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタ ノールアミン、メチルジエタノールアミン、シクロヘキ シルアミン、ジシクロヘキシルアミン、フェニルアミ ン、ジフェニルアミンである。

【0030】R<sup>2</sup>は、水素、1~20個の炭素原子を有 ・CH。- CR<sup>3</sup> -

【0034】に相応し、かつオキシアルキレングリコー

ルーアルケニルエーテルから誘導される、n。nおよび

R2は、上記のものを表す、R2は、水器または直鎖状も

しくは分枝鎖状あるいはまた不飽和であってもよい1~

【0035】有利には式1a、1bおよび11中で、m

= 2および/または3を表し、従ってボリエチレンオキ

シドおよび。またはボリブロビレンオキシドから誘導さ

5個の炭素原子を有する脂肪疾患化水素基を表す。p

- CH<sub>2</sub> - CR<sup>3</sup> -| | (CH<sub>2</sub>),-O-)C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>O<sub>n</sub>-R<sup>2</sup>

する脂動族疾化未基、5~8個の炭素原子を有する脂 構成皮化水素基、6~1 1個の炭素原子を有するアリー ル基であってとして、該無は砂合によりさら医療食さ だいてもよく、m=2~4なからだにn=0~200であ る、二の場合、脂肪族狭化水素は直鎖状もしくは7枚類 なからびに練わもしくは不能であってもより、7利な シクロアルキル基は、シクロペンチル基まだはシクロペ シル基であり、有利なアリール基は、フェニル場また はナフチル基であり、貧難はさらに一CN、一COOR 1、一R1、一OR!のような基により、および有利には 上ドロキシル基、カルボキシル基またはスルホン酸基に より類倒食わていてもよい。

【0051】式1トによるジカルで、経路線体の代わり に、または線ジカルボン酸路線体と進んで、構造要素 a) (モノカルボン酸路線体となどプルボン酸機線 体)は、式1に仕相心して競炸の形で存在していてもよ く、その際、アの(機能が増)までは常いこと 記の意味を有するNR(酸イミド)を表す。

【0032】第二の構造要素も)は式11: 【0033】

[[15]

(RTP)

れるポリアルキレンオキシド語である。もう1つの有利 交突施隊権で式「1中のPは、0または1を表す、つま りこれはゼニルーおよび/またはアルキルポリアルコキ シレートである。

8

【0036】第三の精造製素c)は、式 II | aまたは II | b:

[0037]

[化16]

100381に相応する

は、0~3の値をとることができる。

【0039】式1 I 1 a 中で、それぞれアクリル他診構 体またはメタクリル酸誘導体であるかに応じて、程\*= 日またはCH1であってもよい、この場合、Sは☆ H 1 一 C O O O M またはってO O H できましてもよく、その際 まさよび相は上記のものを表し、かつ形は3 ~ 2 0 個 の炭素原子を育する配制族変化水素基。5~ S 個の炭素 原子を育する配関式変化水素基または6~ 1 4 個の炭素 販子を育するアリール落である。脂肪鉄変化水素は 直鎖状としては分枝錦杖、幾和もしくほ子使便であって

Ma

もよい、有利企簡環式使化水素基はシクロペンテル基ま たはシクロペキシル基である。有利なアリール基はフェ エル基またはナフチル基である。T=-COOR<sup>2</sup>の場 合、S=COO<sub>8</sub>Mまたは一COOR<sup>2</sup>である。Tおよび

S=COORやの場合、相応する構造要素はジカルボン 酸エステルから誘導される。 【0040】これらのエステル構造単位以外に、構造要 業で】はさらに他の鍵水性構造要素を有していてもよ

い、これには一般式: 【0041】

## I4k171 $\Gamma = -U^{1} - (CH - CH_{2} - O)_{x} - (CH_{2} - CH_{2} - O)_{y} - R^{6}$

【0042】 (式中、xは1~150、yは0~15の 数を表す。このボリプロピレンオキシド誘導体もしくはボ リプロピレンオキシドーボリエチレンオキシド議議体が 騰する、この場合、ボリプロゼレンオキシド (…ボリエ チレンオキシドー)誘導体は、基U(を介して式111 aに相応する構造要素c)のエチル基と結合していても よく、その際、U·m-CO-NH-、-O-または-CH--Oを表す、従ってこれは式 I I I aの構造要素 の相応するアミドエーテル、ビニルエーテルまたはアリ ルエーテルである。この場合、R®は南びR®(R\*の表 すものは上記を総照のこと)または

[0043] IR181

【0044】であってもよく、その際、U?=-NH-CO…. … O…または… OCH。-- を表し、かつSは上 泥のものを表す。これらの化合物は式 L I I a に相応し て二官能師のアルケニル化合物のボリブロビレンオキシ ド (…ボリエチレンオキシド…) 鎌癬体である。

100451その他の離水性精治要素として式111a

の化合物は、ボリジメチルシロキサン基を有していても よく、このことは式111aにおいてT=-W-R\*に 相応する。

100461 Wit.

[0047]

【化19】

【0048】 (以下ではボリジメチルシロキサン蒸と呼 ぶ)を表し、RTはRFであってもよく、かつではこの場 会2~100の値をとることができる。

【0049】ボリジメチルシロキサン装は、式111a によるエチレン基に直接結合しているのみではなく、ま \* # ·

-CO-[NH-(CH,)s],-W-R)または-CO -O (CH<sub>0</sub>) ,-W-R?

を介しても結合し、その際、R?は有利にはR!を表し、 かつs=1または2、およびz=0~2を表す。 $R^{\gamma}$ は さらに式: [0050]

[化20]

-HCH, J -NH] -CO-C - CH # 64 -(CH, J -O-CO-C = CH R S R\* 8

【0051】の基であってもよい。

【0052】従ってこれは式1 I Laの二官能価のエチ レン化合物であってもよく、これは相応するアミド基ま たはエステル基を介して相互に結合しており、かつその 際エチレン基のみが共業合したものである。 [0053] T= (CH<sub>0</sub>) .-V- (CH<sub>0</sub>) .-CH= CH-R\*(式中、2=0~4、Vはポリジメチルシロ キサン基Wであるか、または一〇一〇〇一〇。H。一〇〇 -- O -- 基であり、かつR には、上記のものを表す)を有 する式IIIIaによる化合物もまた同様である。これら の化合物は、相応するジアルケニル・フェニルージカル ボン酸エステル またはジアル ケニルーポリジメチルシロ キサン誘導体から誘導される。

【0054】本発明の範囲ではまた、二官能価のエチレ ン化合物の一方のエチレン基のみではなく。 凝ちのエチ レン基が共進台していることも可能である。この場合、

式[][b: [0055]

[[21]

- (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>

【0056】 [式中、R1、Vおよびzは、すでに記載 されたものを表す〕に相応する構造要素が生じる。 【0057】第四の機造要素は)は、不能和のジカルボ ン酸誘導体から誘導され、かつ一根式IVaおよび。ま たはIVb:

[0058] 【化221

IVa

【0059】[式中、a、M、XおよびYは、上記のも のを表すしを有する。

100601本発明のコポリマーが、式1aおよび/ま たは1 bおよび または1 cの構造要素51~95モル %, 式IIの構造要素1~48、9モル%, 式1Iia および/または111bの横造要素0、1~5モル%な らびに式IVaおよび/またはIVbの構造要素0~4 7. 9モル%を含有していることが本発明にとって重要 である。

【0061】式1aおよび/または1bの構造要素55 ~ 75キル% オー1の構造理器19. 5~39. 5チ ル%、式111aおよび、または111bの機造要率 5~2モル%ならびに式IVaおよび/またはIV bの構造要素5~20モルSを含有しているコポリマー は複類である。

【0062】有利な1家旅機様によれば、本発明による コポリマーはさらに、ビニル誘導体または(メタ)アク リル酸誘導体をベースとするモノマー、例えばスチレ ン、α…メチルスチレン、ビニルアセテート、ビニルア ロビオネート、エチレン、プロビレン、イソブテン、ヒ ドロキシアルキル (メタ) アクリレート、アクリルアミ ド、メタクリルアミド、N…ビニルビロリドン、アリル スルホン酸、メタリルスルホン酸、ビニルスルホン酸、 ビニルホスホン酸、AMPS、メチルメタクリレート、 メタクリレート、ブチルアクリレート、アリルヘキシル アクリレートなどから誘導される構造を、構造製器 a~ dの合計に対して50モル%まで、特に20モル%まで 含有している。

【0063】コポリマー中の繰り返し構造単位の数は額 限されていない。しかし、平均分子量1000~100 0008 モルを有するコボリマーが特に有利であるこ とが判明した。

【0064】本発明によるコボリマーの製造信仰での方 法で行うことができる。この場合、ラジカル重合開始網 を用いて、不飽和のモノカルボン酸減薬体またはジカル ボン艘誘爆体51~95モル%、オキシアルキレンーア ルケニルエーテル 1~48.9モル%。ビニル性ボリア

 $CH_2 = CR^2 - \{CH_2\}_{+} - O - \{C_nH_{2h}O\}_{h} - R^2$ 

に相応する有利なオキシアルキレングリコールーアルケ ニルエーテルの場合 Fili Hまたは1~5個の影響 原子を寄する脂肪族総化水素基を表1 かつロニロー3 を表す。R\* mおよびnは、すでに上に記載したもの を表す。この場合、ボリエチレングリコールモノビニル エーテル (p=Oおよびm=2) の使用が特に有利であ



ルキレングリコール化合物。ボリシロキサン化合物また はエステル化合物()、1~5モル%およびジカルボン酸 34準休日~55モル%を乗合させることが重要である。 【0065】式 [a、1bもしくは1cの構造要素を形 成する不飽和のモノカルボン酸素等休またはジカルボン 商誘導体として、 有利には次のものを使用する: アクリ ル酸、メタクリル酸、イタコン酸、無水イタコン酸、イ タコン酸イミドおよびイクコン酸モノアミド。

【0066】アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸お よびイタコン酸モノアミドの代わりに、これらの一個も しくは二條の金属塩、有利にはナトリウム塩、カリウム 塩 カルシウム塩またはアンモニウム塩も使用すること ができる。

【0067】アクリル酸、メタクリル酸またはイタコン 酸誘導体がエステルである場合、有利にはそのアルコー ル性の成分が一般式HO~(C,H,O)。-RI(式 中、R\*…H. 1~20個の概率原子を有する脂肪能能 化水素基、5~8個の炭素原子を有する脂環式炭化水素 基 6~14個の微素原子を有し、場合により置換され たアリール基であり、かつm=2~4および1=0~2 00である)のボリアルキレングリコールである誘導体 を使用する。

【0068】アリール差における有利な器換基は一〇日 基. --COO 基または--SO -- 基である。

【0069】不絶和のモノカルボン酸誘導体は、モノエ ステルとしてのみ存在していてもよく、他方、ジカルボ ン飾の場合。イタコン酸はジエステル診療体もまた可能 である.

【0070】式1a、1bおよび1cの誘導体は、エス テル化した酸と遊離酸との混合物として存在していても よく、かつ有利には55~75モル%の量で使用するこ とができる。

【0071】本発明によるコポリマーを製造するための 第三の本発明にとって重要な成分は、オキシアルキレン グリコールーアルケニルエーテルであり、これを有利に は19,5~39.5モル%の量で使用する。 式V:

ることが判明し、その際、nは有利には1~50の値を 右する

【0072】構造要素と)を深入するための第三の本義 明にとって重要を成分として 有利にはビニル性ポリア ルキレングリコール化合物。ポリシロキサン化合物また はエステル化合物を0.5~2モル%使用する。容利な ビニル性ポリアルキレングリコール化合物として、式V-1:

【0073】 【化23】

VI

【0074】 [式中、Sは、一日またはCOO。耐およびUi=~CO~NH~、~O~または~CH<sub>2</sub>O~を表 す)に相能する誘導体を使用する。のまったは相能するポリプロピレングリコール書等体もしくはポリプロピ レングリコールーポリエナレングリコール書等体の ドド、ビエルエーテルまだはアリエーデルである。 なは、1~150の数であってもよく、かつりは、0~ 15の数であってもよい、R\*は、R\*であるか、または 100751

[ft24]

【0076】を表してもよく、前記式中でU<sup>2</sup>=-NH --CO-.--O-ならびに-OCH。-および、S=--COO。Mおよび有利には--Hである。

【9077】R<sup>5</sup>=R<sup>1</sup>であり、かつR<sup>2</sup>が育利には日である場合。これはボリプロピレングリコール (ーボリエトレングリコール) ーモノアミドもしくは相比さるアクリル誘導体 (S=H、R<sup>4</sup>=H)、メタクリル誘導体 (S=H、R<sup>4</sup>=H)、メタクリル誘導体 (CO<sub>1</sub>, Men (Ch<sub>2</sub>) またはマレイン 閲修等体 (S=H) を (S=H) 誘導 (S=H) を (S=

【0078】 R<sup>5</sup> + R<sup>5</sup> の場合、これはそのボリアロピレングリコールー(ボリエキレングリコールー) 誘導体が アミド基またはエーテル基 (-0 - または - 0 C H 。-) 全介して相互に結合している二官能量のビニル化 合物である。このような化合物の例は、ボリアロビレン グリコールービスーマレインアミド酸、ボリアロビレン グリコールシアクリルアミド、ボリプロピレングリコー ルジメククリルアミド、ボリプロピレングリコールジビ ニルエーテル、ボリプロピレングリコールジアリルエー テルである。

【0079】ビニル性ポリシロキサン化合物として式V

II: [0080] [他25]

【0081】 [式中、R\*=-日またはCHa.

[0082] [化26]

$$W = \begin{cases} CH_3 \\ Si - O \end{cases} CH_3$$

【0083】およびャ=2~100であり、かつR?= R?である】に相応する誘導体が有利である、このよう なモノマーの例はモノビニルポリジメチルシロキサンで ある。

【0084】その他のビニル性ポリシロキサン化合物と して、式VIII:

[0085]

【化27】

CH<sub>2</sub> = C | CG \_\_INH \_\_(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>], \_\_W \_\_R

VIII

【008n】[式中、s=1~2であり、f\*およびW は、上記のものを表し、かつft\*は、f\*\*であるか、また は

100871

[#28]

-((CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub> NH]<sub>4</sub>-CO-C = CH | | | | | | | | |

【0088】であってもよく、かつSは、上記のものを表し、かつ有利には水楽または一〇〇〇R\*を表す」の

誘導体を使用することができる

【り089】ビニル官能基(日:4日)を有するこのよ うなモノマーの例は、ボリジメチルシロキサンプロビル マレインアミド酸またはボリジメチルシロキサンジプロ ビレンアミノマレイン酸アミド酸である。R7#R3の場 合、これはジビニル化合物、例えばポリジメチルシロキ サン・ビスー (アロビルマレインアミド酸) またはボリ

ジメチルシロキサンービスー (ジプロビレンアミノマレ イン酸アミド酸)である。

【0090】別のビニル性ポリシロキサン化合物とし て、有利には式1X:

ìΧ

[0091] 【化291

CO-O-(CH2)2-W-R7

【0092】 [式中、zは0~4であり、かつR\*もし くは異は前部のものを表す"に相応する議議体を使用す る。R1は、R2であるか、または

100931

I#301

【0094】であってもよく、その際、Sは上記のもの を表し、かつ有利には水梁を表す。このようなモノビニ ル性化合物(R? == R2)のための例は、ポリジメチルシ ロキサンー (1--プロビルー3--アクリレート) まかは ポリジメチルシロキサンー (1-プロビルー3-メタク リレート)である。

【0095】R1#R2の場合。これはジビニル化合物、 例えばボリジメチルシロキサンービスー (1ープロピル 3 - アクリレート)またはボリジメチルシロキサンー ビス… (1…プロビル…3…メタクリレート)である。 【0096】ビニル性エステル化合物として、本発明の 範囲では有利には改X:

100971 TE311

【0098】 [式中、S=COO、Mまたは-COOR® を表し、かつR<sup>5</sup>は、3~20個の炭素原子を有する脂 肺族炎化水素基、5~8個の炭素原子を育する脂環式能 化水素基または6~14個の炭素原子を有するアリール 基を表す〕の誘導体を使用する。aおよびMは上記のも のを表す。このようなエステル化合物の例は、マレイン 酸ジーロープチルもしくはフマル酸ジーロープチルまた けつしイン酸モノーカーブチルも! くけつでル酸モノー nープチルである

1009913ACRXI:

I/k3 21

【0101】 [武中、zは0~4であり、かつR/は上 記のものを表す。の化合物もまた使用することができ る。この場合、VはW(つまりボリジメチルシロキサン 蒸)であってもよく、これはジアルケニルボリジメチル シロキサン化合物。例えばジビニルボリジメチルシロキ サンに相当する。あるいはVは一〇一〇〇一〇。H、一〇 〇一〇一であってもよい。これらの化合物はジアルケニ ルフタル鞍銭機体である。このようなフタル鞍銭機体の 趣型的な倒はジアリルフタレートである。

【0102】構造要素で)を形成する化合物の分子量 は、広い範囲で変化することができ、かつ有利には15 0~10000である。

【0103】本発明によるコポリマーを製造するための 第四の成分として、有利には式XII:

M, GOC-CH=CH-COX XII (a、MおよびXは、上ですでに記載したものを表す) の不線和ジカルボン酸誘導体を5~20モル%使用す

【0104】X=0M。の場合、不能和ジカルボン酸誘 導体はマレイン酸、フマル酸、これらのジカルボン酸の …値もしくは三価の金銭塩、例えばナトリウム塩、カリ ウム塩、カルシウム塩またはアンモニウム塩あるいは育 機アミン基との塩から誘導される、単位しゅを形成する モノマーは、さらに一般式XIII:

M.OOC-CH=CH-COO-{C,H.O),-R2 [式中、a、m、nおよびR\*は、上記のものを表す] を有する上部の酸のボリアルキレングリコールモノエス テルを有していてもよい。

【0105】第四の成分は、不能和ジカルボン酸無水物 お上げYに関して上記のものを表す一般式XIV:

[0106]

Z.

【化331

【0107】のイミド (5~20モル%) から誘導する こともできる。

【0108】本発明により有利な1次絶修様によれば、 上に記載したようにその他のモノマーを、構造要素 a) 一 d) か合計に対して50セル%まで、有利には20モル%まで使用することができる。

【0109】本発明のコポリマーは、通例の共通合法により製造することができる。特別な利点は本発明によれば溶剤を使用しないで、あるいは水溶液中で作業することができることである、いずれの場合でも加圧せず、従って安全工学的に問題のない収定である。

【0110】プロセスを水溶液中で実施する場合、適例 のラジカル銀合開始剤を用いて20~100℃で乗合を 行い、その際、水溶液の減速を有利には30~50質量 かに調整する。有利な1実施機様によれば、酸性のpH 施門で、特に40~6、50円 日盤でラジカル重合を 実施し、その際、収率を着しく損なうであるうことが懸 念されるエーテル分解を生じることなく従来の開始削、 何えば150、な使用することができる。

【011】本発明による方法の場合、有利には構造型 素付)を形成する不能和ジカルボン酸誘導体を、水溶液 中で部分時に中和された形を有利には産治制協和と一緒 に装入し、かつ装置中で必要とされる反応温度が違成さ れ次等、残りのモノマーを計量供給して作業する。有利 には過度性効何協利の活性化関値を低下進行と進度で進行させ ることもできる。もう1つの有利や実施機能によれば不 動和ジカルボン酸誘導体かるがによったジン外形成剤を 別側の、または一緒の供給流で反応器受け器に計量供給 する。このことにより熱の連行は埋態的な方法で解決さ れる。

【0112】しかしまた構造製業り)を形成しているボ リオキシアルキレングリコール・アルケエルエーテルを 競人し、かつポリマー鎖におけるモノマー単位の均一な か布が海域されるようにモノカルボン酸誘導体また信ジ カルボン酸誘導体 (構造製業金))を計算機能する

[0113]使用される重合開始網、蛋合法性化網およびその他の助剤、例えば分子屋湖施剤の種類は重要ではない。開始網をして運門のラジカルドナー。例えば過酸化水素、ベルオキソ二減酸ナトリウム、ベルオキソ二減酸カリウムまたはベルオキソニ減不要であるまでは、ベンダイルベルオキシーブチルヒドロベルオキシト

ド、ナトリウムベルオキシド、2,2′ -- アゾビスー (2 -- アミジノブロバン) -- ジセドロクロリド、アイビ スー (イソブチロニトリル) などを使用することができ る。レドックス系を使用する場合、例えば上記の開始相 を選売作用のある活性化剤と個名合わせる。このような 鑑定剤の例は字に(1)塩、ナトリウムトドロキシメ タンスルフィネートージとドレート、アルカ分金原亜酸 酸塩およびアルカリ金属メタ重亜磁酸塩、次亜リン酸ナ トリウム、ヒドロキシルアミン塩酸塩、ケオ原等などで ある。

【0114】本発明によるコポリマーの特別な組占は 溶剤を使用しないで該コボリマーを製造することができ ることであり、これは通例のラジカル乗合開結制を用い て60~150°Cの温度で行うことができる。この突法 は、経済的な理由から本発明によるコポリマーを無水の 形で直接その使用に供給するべき場合に特に有利であ る。というのはこの場合、溶剤、特に水の高価な分離 (例えば噴霧乾燥による)が省略されるからである。 【0115】本発明によるコポリマーは、無機および有 機の圏体、特に鉱物質またはビチューメンのパインダ 一、例えばセメント、石膏、チョーク、無水物をベース とするものまたはその他の確衡カルシウムベースの鍵 材。または粉末状の分散液パインダーをベースとするも のの水性疑濁液のための添加剤として極めて好適であ り、その際、該コポリマーを鉱物質のパインダーの質量 に対して有利には0、01~10質量%。特に0.05 ~ 与智量%の量で使用する、あるいはまたセラミック材 料、耐火性材料ならびに油田建設の分野では、本発明に よるコポリマーを有利に使用することができる。 [01161

【実施例】以下の実施例に基づいて本発明を詳細に説明 する。

[0117]例1

温度計、推拝機、温流冷却器および別々の供給のための 2つの入り日を備えた161の二重ジャケット反応容器 中に、メチルボリエチレングリコールー1100モノ ビニルエーテル(平均分子量1100g、モル)330 0g(3,00モル)を溶解地をして50でで読入し た、水塗水3200家を添加し、その際、ビェルエーテルの強アルカリ性の水溶液が得られた。 施拝および治却下で無水マレイン競58、80g(0、60モル)を水 137、20g中に溶解させ、信渡よ30%の溶底に相 当)、ならびに別欄に濃度20%の水酸化ナトリウム水 溶液10、86gを添加し、その際温度を30℃以下に 保持した。

【0118】引き続きブタノールで開始された…官能価のNH。未端エチレンオキシド/ブロビレンオキシド ゲ プロックボリマー(EO4、PO27、分子量1800 x1と無木マレイン酸との反応牛成物33、00x

(0.0165モル)を無時間強力に提择しながら添加 し、かい順次ア・SQ、7H,〇 930mg、3一ス ルカプトプロピオン酸5.97gおよび濃度50%の過 酸化水素水溶液34.40gを添加した。引き液を温度 30℃で、3ーメルカプトプロピオン酸17.90gの 付加的な調筋網量を含有している水道水843g中に溶 解したアクリル酸281、00g(3.90モル)(湯 度25%の溶液)を75分間にわたって受け器混合物に 添加した。これとは判にナトリウムヒドロキシメタンス ルフィネートジヒドレートの2%水溶液252m1を9 7分間の時間にわたって供給し、その際、温度は厳高で 35. 8 Cは F昇した。

【0119】添加終了後にさらに15分間収拝し、30 でで、および過度20%の水酸化ナトリウム水溶液80 1.70gの添加により6.50のpH値を調整した。

アクリル紛

3156.80g(1.5784EN). ポリ (PO-プロック-EO) -マレインアミド酸 (MW1900g/モル)

47. 35x (0, 025+4).

無水マレイン酸 92.80g(0.946EA).

【0122】関体含有率42.0質量%を有する黄色に 着色した濁った生成物8705、28が得られた。質量 平均分子量は32150g/モルであった。

101231例3

例1を繰り返したが、しかし解1で使用されたアクリル 酸の代わりに、25%水溶液としての無水イタコン酸2 18、40g(1,95モル)を供給1として使用し

差入された

無水マレイン酸 58, 80 g (0, 60 FM).

3300,00g(3,00tn).

ボリ(EO-ブロック-PO)-マレインアミド酸 33.00 g (0.0165 EA)

に加えて、

メチルボリエチレングリコールメタクリレート(剝架=350g/モル)

175.00g(0.50th)

を受け器混合物に添加した。 【0125】供給1中のアクリル酸の割合は変化しなか

った(3,90モル)。例1においてと同様に黄色に着

色した濁った貯蔵安定性の水性懸潤液が固体含有率4 次のもの: 1.37モル、 メタクリル酸(像給)

> エキレングリコールモノビニルエーテル (受け器) 0. 68E4.

ボリ(EO。-ブロック-PO:-) -マレイン酸モノアミド(受け器)

0.005 E.A.

メチルボリエチレングリコール - 1100 - モノマレエート (受け器)

0.55モル、

無水マレイン酸(供給)

からなるコポリマーを例1に記載したように製造した。 が、しかしその際 アクリル酸の代わりにつらり水溶液 としてのスタクリル敵を逐加した。 さらに水中25%の 無水マレイン能溶液からなる供給を付加的に使用した。 きらに受け器中でメチルボリエチレングリコールー11 00-モノマレエートを使用した。

0.1074 【0127】得られた白色の濁った水件最終生成物は、 平均分子替36500セ/チルで13. 7質量気のより マー全有姿を有していた。

I0128186

例1を繰り返したが、しかし付加的にスチレン78.0 Og(O. 75モル)を受け器中で分散させた。無臭の

黄色に着色した濁った水性測製物は、固体41、6質量 %を含有していた。コポリマーの質量平均分子量は35 350g/モルであり、収録は9220gであった。 [0120] M2

例1に記載したように実施したが、ただし例1で使用し たビニルエーテル (MW=1100) の代わりに、平均 分子量2000g/モルを有するビニルエーテルを伸択 Lt.

【0121】構造を構成する成分の以下の使用量を用い

た:

205.60s(2.853EA),

メチルボリエチレングリコールー2000-モノビニルエーテル

た、水酸化ナトリウム水溶液(25%)での中和酸に得 られた水性コポリマーは、質量平均分子量25400g /モル(固体含有容43、0質量%)を有していた。

個1に記載したように実施したが その際 DI下の占を

変更した:

[0124] [9]4

メチルボリエチレングリコールー1100ーモノビニルエーテル

2. 7質量%で得られた(別=39900g/モル、段

【0126】例5

#: 9402g).

最終生成物は淡黄色の色彩を有していた(関体含有率: 42、0質量%: MW=37000g/モル)。

[0129]例7

例1を経り返したが、その際、ポリ(EO-ブロックー PO) - アミンと無水マレイン酸との反応生成物の代わりに純粋なポリプロピレングリコール- ビスーマレイン アミド酸(MW-2000)を30.00g(0.15 0モル)の数で使用した。

【0130】最終生成物の簡体含有率:41.3質量%。

質量平均分子量:36400g・モル。

101311@8~10

例8、9および10中で以下の空気導入防止成分(antil ufteinfuehrenden Komponente)を使用した(その他は例 1と関接):

例8:ポリジメチルシロキサンービス~ (1~プロビル ~3~メタクリレート) (MW1100) 0.010 キル

何9:ジーnーブチルマレエート 0.350モル、 何10:ボリジスチルシロキサン・ビスー(ジアロビレンーデミノマレインアミド酸)(MW5400) 0. 0075モル

【0132】以下に記載の適用例1および2で、例1~ 10の本発明によるコポリマーを比較例1~3の公知の コンクリート※無額と比較した。

1013318111

500m1の二重ジャケット反応容器中に、メチルボリ エチレングリコール・1100・モノビニルエーテル2 4、2g(0.022モル)を装入し、N。で不活性化 し、かつ85℃に加勢した。

【0134】3つの異なった供給から120分間にわたって次のものを添加した。

1. メチルポリエチレングリコールー1100-モノビ エルエーチル217.8g(0.198モル)中に溶解 したMSA25.48g(0.26モル)およびマレイ ン酸ジプチル2.68g(0.01モル)(供給温度:50℃)。

2. アクリル酸36. 72g(0.51モル)、

3. アセトン50m1中のアゾービスーイソブチロニト リル6.14g。

【 0 1 3 5 】添加完了後に、2時間の後反応を同時にアセトンを除去しながら行った。

【0136】生成物(褐色)を、陶嚴(約307g)の

水で希釈し、かつ20%水酸化ナトリウム溶液でp日 7.0に中和した

【0137】 最終生成物の樹体含有率:38.0質量 %

分子量(重量平均):30200g/モル。

外観:濁りあり、褐色。

[0138] H###1

スルホン化されたメラミン・ホルムアルデヒド・・重縮合 体をベースとする市販のコンクリートソルベント「メル メント(Welmont) L 1 0 。

【0139】比較例2

商品名POZZOL ITH330Nを育するマレイン酸 モノエステルースチレンーコポリマー。

【0140】比較例3

DE19513126A1号の例1を追試し、かつ得られた生成物を比較例として使用した。

【0141】本発明の水性コポリマー調製物および3つの比較側の薬剤をセメント含有整濁液中でのソルベントとして比較試験した。

【0142】この場合、物送コンクリート割合物「下畑のかけかけのででやけい)中での水原明の水性を接触的の突出 した加工特性(スランブ相大)ではよりが実施され、他 方、コンクリート既成部品を製造するための調合物中で の水:セメント割合の総めて高い減少に基づいてその傾向は極めて高い初晩後で高い減少に基づいてその傾向は極のて高い相関能度を形成することが突延された。 【0143】通用側(機械コンクリート製造)

規格に従ってコンクリートミキザー中でホートランドセ メント(CEM I42.5R Kiefersfelden) 4.5 kgを、管材(ふるいがけライン0~32mm) 33. Okgおよび水(添加網からの水を含む) 2.7kgと 混合した。

【0144】本発明によるか、もしくは比較生成物の水 溶液を結加し、かつ添加剤の添加の10分もしくは40 分後に、DIN1048によるスランプ(Austreit wasse)の測定を行った(二重測定)。

【0145】10分後のスランプの測定に引き続き、1 5/15×15cmの縁長さを有する誤験体を製造し、 かつ24時間後の圧縮強度ならびに(得られた試験体の かざ密度から)数孔調金を測定した。

【0146】その結果は第1表にまとめられている: 【0147】

【表1】

第1巻:輸送コンクリートの試験結果

海底鄉	日本	RE '	スランプ(cm)		空道	24 h (20)	
	(% w/u)	[% w/w]	10 分後	40 分後	[% wv]	氏線強度 [MPa]	
10 I	A1,6	0,20	67.00	38.50	21	14.4	
剱 2	42,0	0.25	65.50	59,08	24	14,8	
例 3	43.0	3,20	63,25	96,50	1.9	15,0	
解 4	42.7	6.20	62.75	57.00	2.3	14,0	
<b>8</b> € 5	43,7	9,29	65.96	56.00	26	14,2	
∯ 6	42,8	9.20	62.75	35,75	2.9	15.3	
撰 7	41.3	0,20	67,25	57.00	1.7	14,9	
<b>51</b> 8	41.5	0.20	65,7\$	56.25	1.4	15.1	
6 解	42.3	6,20	5/.75	60.00	3,0	14,6	
撰 10	42.0	0.20	56.50	59,00	1.3	15,2	
教例	45.3	6,58	57.25	41.00	1,6	15.0	
数例	34.9	0.25	53.75	44.75	2,5	13,7	
競戲	37.0	0.25	58.50	48.50	1.9	11.3	

リセメント賞量に対するポリマー選体 280 kg CEM リコンクリートm³

【0148】適用例2(既成部材コンクリート調合物) 適用例1に記載されているように実練したが、ただしセ する骨材33.0kgを用いた。

【0149】その結果は第2表にまとめられている:

メントラ、75kg、水2、3kg(添加剤からの水を [0150] 含む)およびわずかに変更されたふるい分けラインを有 【表2】

第2後: 環域部村コンクリート中での選択された生成物の散散結果

COM M		N. E	スランプ (cm)		45.20	24 8 (数 0)
	1% w/wj	(% w/w)	10 594	40 分後	[% v/v]	法總強度 DMPsi
99 1	41.6	0,39	58,50	53.23	2.8	39.8
例 2	42.0	0.24	60,75	56,50	1.4	48,4
<b>₩</b> 3	49,0	9,30	59.25	55,66	1,9	38.9
辆 6	42.0	0,39	56,75	54.75	2,4	40,1
例 7	43 3	8.30	60,00	\$4.25	1.3	39,9
北較鄉	45.3	0.92	37.36	<u> </u>	7.7	38.7
比較例	34.9	0,30	48.50	40,00	1.9	34.6
t ROSE	37,0	60.38	49,75	43,25	1.7	19.4

セメント製業に対するポリマー協体 350 kg CEM #3>> 0 - Fm2

フロントページの続き

(51) Int. CL.	2	識別記号	FI			(参考)
C04B	24/26		C 0 4 B	24/26	Ð	
COSF	2/04		C08F	2/04		
	220/00			220/00		
C08K	3/00		COSK	3/00		
COSL	55/00		C08L	55/90		
	95/00			95/00		
77 C 0 4 B	103:40					

(72)発明者 クリスティアン ヒュアシュ ドイツ連邦共和議 グムント ドルフシュ トラーセ 14

(72)発明者 フーベルト ライトナー オーストリア国 ハウス エンスタール オーバーハウザー シェトラーセ 149

(72)発明者 ハーラルト グラッスル ドイツ連邦共和国 シェーナウ ウンター シュタイナー シュトラーセ 18

(72)発明者 アルフレート ケルン ドイツ連邦共和国 キルヒヴァイダッハ リングシュトラーセ 24 Fターム(参考) 4J002 AG001 BG012 BG056 GL00

HAO7 4J01 ABO2 FAO7 HAO2 HB92 HB14 4J027 AAO2 AAO7 AAO8 ACO2 ACO4 ACO6 ACO7 ADO2 ADO3 AFO3 ALIO9 BAO5 BAO6 BAO7 EAO8 BA14 BA17 BA19 BA20 BA21 BA22 QBO3 CDO8

4-FI-60 ARROZT ARGOST ACCORDA
ALSOP ARGOST ARGOST
ALGOST ARGOST ARGOST
ARLOS ARLOS ARGOST
ARLOS ARLOS ARGOST
ARLOS ARLOS ARGOST
ALGOST ALGOST
ALGOST ALGOST
ALGOST
ALGOST ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST
ALGOST